(9) BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

® Offenlegungsschrift ₁₀ DE 198 35 219 A 1

(21) Aktenzeichen:

198 35 219.0

(2) Anmeldetag:

5. 8. 1998

(43) Offenlegungstag:

10. 2, 2000

(f) Int. Cl.⁷: C 12 N 15/82

> C 12 N 15/60 C 12 N 9/88 C 07 H 21/04 A 01 H 5/00 // C12Q 1/68, 1/527

(7) Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

② Erfinder:

Reindl, Andreas, Dr., 67134 Birkenheide, DE; Leon Mejia, Patricia, Prof. Dr., Cuernavaca Morelos, ZZ; Esteves Palmas, Juan Manuel, Loma Bonita Tecamac Estado, ZZ; Cantero Gracia, Maria Araceli, Loma Bonita Cuernavaca Mar,, ZZ; Ebneth, Marcus, 06484 Quedlinburg, DE; Herbers, Karin, Dr., 06484 Quedlinburg, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (3) DNA-Sequenz codierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase und deren Überproduktion in Pflanzen
- Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Vitamin E Biosyntheseleistung durch Überexpression eines pflanzlichen 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase-Gens aus Arabidopsis.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, speziell die Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz, einem Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, die derart hergestellte Pflanze selbst, sowie die Verwendung der SEQ ID No. 1 zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.

Ein wichtiges Ziel pflanzenmolekulargenetischer Arbeiten ist bisher die Erzeugung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Zuckern, Enzymen und Aminosäuren. Wirtschaftlich interessant ist jedoch auch die Entwicklung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Vitaminen, wie z. B. der Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes.

Die in der Natur vorkommenden acht Verbindungen mit Vitamin E-Aktivität sind Derivate des 6-Chromanols (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesellschaft, Chapter 4., 478–488, Vitamin E). Die erste Gruppe (1a-d) stammt von Tocopherol ab, die zweite Gruppe besteht aus Derivaten des Tocotrienols (2a-d):

1a, α-Tocopherol: R¹ = R² = R³ = CH₃
 1b, β-Tocopherol [148-03-8]: R¹ = R³ = CH₃, R² = H
 1c, γ-Tocopherol [54-28-4]: R¹ = H, R² = R³ = CH₃
 1d, δ-Tocopherol [119-13-1]: R¹ = R² = H, R³ = CH₃

2a, α -Tocotrienol [1721-51-3]: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$ 2b, β -Tocotrienol [490-23-3]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$ 2c, γ -Tocotrienol [14101-61-2]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$ 2d, δ -Tocotrienol [25612-59-3]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

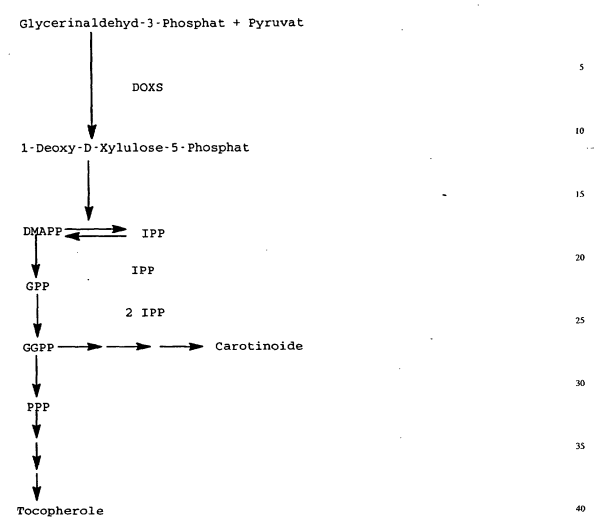
Wirtschaftlich große Bedeutung besitzt α-Tocopherol.

Der Entwicklung von Kulturpflanzen mit erhöhtem Tocopherol-Gehalt durch Gewebekultur oder Samenmutagenese und natürliche Auswahl sind Grenzen gesetzt. So muß einerseits der Tocopherol-Gehalt bereits in Gewebekultur erfaßbar sein und andererseits können nur diejenigen Pflanzen über Gewebekulturtechniken manipuliert werden, deren Regeneration zu ganzen Pflanzen aus Zellkulturen gelingt. Außerdem können Kulturpflanzen nach Mutagenese und Selektion unerwünschte Eigenschaften zeigen, die durch teilweise mehrmalige Rückkreuzungen wieder beseitigt werden müssen. Auch wäre die Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes durch Kreuzung auf Pflanzen der selben Art beschränkt.

Aus diesen Gründen ist das gentechnische Vorgehen, ein für die Tocopherol Syntheseleistung kodierendes, essentielles Biosynthesegen zu isolieren und in Kulturpflanzen gezielt zu übertragen, dem klassischen Züchtungsverfahren überlegen. Dieses Verfahren setzt voraus, daß die Biosynthese und deren Regulation bekannt ist und daß Gene, die die Biosyntheseleistung beeinflussen, identifiziert werden.

Isoprenoide oder Terpenoide bestehen aus verschiedenen Klassen lipidlöslicher Moleküle und werden teilweise oder vollständig aus C₅. Isopren-Einheiten gebildet. Reine Prenyllipide (z. B. Carotinoide) bestehen aus C-Skeletten, die ausschließlich auf Isopren-Einheiten zurückgehen, während gemischte Prenyllipide (z. B. Chlorophyll) eine Isoprenoid-Seitenkette besitzen, die mit einem aromatischen Kern verbunden ist.

Ausgangspunkt der Biosynthese von Prenyllipiden sind $3 \times$ Acetyl-CoA Einheiten, die über β -Hydroxymethylglutaryl-CoA (HMG-CoA) und Mevalonat in die Ausgangs-Isopren-Einheit (C₅), dem Isopentenylpyrophosphat (IPP), umgewandelt werden. Kürzlich wurde durch in vivo Fütterungsexperimente mit C¹³ gezeigt, daß in verschiedenen Eubakterien, Grünalgen und pflanzlichen Chloroplasten ein Mevalonat-unabhängiger Weg zur Bildung von IPP beschritten wird:



Dabei werden Hydroxyethylthiamin, das durch Decarboxylierung von Pyruvat entsteht, und Glycerinaldehyd-3-Phosphat (3-GAP) in einer durch die 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase vermittelten "Transketolase"-Reaktion zunächst in 1-Deoxy-D-Xylulose-5-phosphat umgewandelt (Schwender et al., FEBS Lett. 414 (1), 129–134 (1997); Arigoni et al., Proc.Natl.Acad.Sci. USA 94 (2), 10600–10605 (1997); Lange et al., Proc.Natl.Acad.Sci.USA 95 (5), 2100–2104 (1998); Lichtenthaler et al., FEBS Lett. 400 (3), 271–274 (1997). Dieses wird dann durch eine intramolekulare Umordnung in IPP umgesetzt (Arigoni et al., 1997). Biochemische Daten deuten darauf hin, daß der Mevalonat-Weg im Zytosol operiert und zur Bildung von Phytosterolen führt. Das Antibiotikum Mevinolin, ein spezifischer Inhibitor der Mevalonat-Bildung, führt lediglich zur Inhibition der Sterol-Biosynthese im Zytoplasma, während die Prenyllipid-Bildung in den Plastiden unbeeinflußt ist (Bach und Lichtenthaler, Physiol. Plant 59 (1983), 50–60. Der Mevalonatunabhängige Weg ist dagegen plastidär lokalisiert und führt vornehmlich zur Bildung von Carotinoiden und plastidären Prenyllipiden (Schwender et al., 1997; Arigoni et al. 1997).

IPP steht im Gleichgewicht mit seinem Isomer, dem Dimethylallyl Pyrophosphat (DMAPP). Eine Kondensation von IPP mit DMAPP in Kopf-Schwanz Anlagerung ergibt das Monoterpen (Cia) Geranyl-Pyrophosphat (GPP). Die Addition von weiteren IPP Einheiten führt zum Sesquiterpen (C₁₅) Farnesy-Pyrophosphat (FPP) und zum Diterpen (C₂₀) Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat (GGPP). Die Verknüpfung zweier GGPP Moleküle führt zur Bildung der C₄₀-Vorläufer für Carotinoide. GGPP wird durch eine Prenylketten-Hydrogenase zum Phytyl-Pyrophosphat (PPP) umgeformt, dem Ausgangsstoff für die weitere Bildung von Tocopherolen.

Bei den Ringstrukturen der gemischten Prenyllipide, die zur Bildung der Vitamine E und K führen, handelt es sich um Quinone, deren Ausgangsmetabolite aus dem Shikimat-Weg stammen. Die aromatischen Aminosäuren Phenylalanin bzw. Tyrosin werden in Hydroxyphenyl-Pyruvat umgewandelt, welches durch Dioxygenierung in Homogentisinsäure überführt wird. Diese wird an PPP gebunden, um den Vorläufer von α-Tocopherol und α-Tocoquinon, das 2-Methyl-6-phytylquinol, zu bilden. Durch Methylierungsschritte mit S-Adenosylmethionin als Methyl-Gruppen-Donor entsteht zunächst 2,3-Dimethyl-6-phytylquinol, dann durch Zyklisierung γ-Tocopherol und durch nochmalige Methylierung α-Tocopherol (Richter, Biochemie der Pflanzen, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1996).

In der Literatur finden sich Beispiele die zeigen, daß die Manipulation eines Enzyms den Metabolit-Fluß direktional beeinflußen kann. In Experimenten mit einer veränderten Expression der Phytoen Synthase, welche zwei GGPP-Moleküle zu 15-cis-Phytoen miteinander verknüpft, konnte ein direkter Einfluß auf die Carotinoid-Mengen dieser transgenen

Tomatenpflanzen gemessen werden (Fray und Grierson, Plant Mol.Biol.22 (4), 589-602 (1993); Fray et al., Plant J., 8, 693-701 (1995). Wie zu erwarten, zeigen transgene Tabakpflanzen mit verringerten Mengen an Phenylalanin-Ammonium Lyase reduzierte Phenylpropanoid-Mengen. Das Enzym Phenylalanin-Ammonium Lyase katalysiert den Abbau von Phenylalanin, entzieht es also der Phenylpropanoid-Biosynthese (Bate et al., Proc. Natl. Acad. Sci USA 91 (16): 7608-7612 (1994); Howles et al., Plant Physiol. 112. 1617-1624 (1996).

Über die Erhöhung des Metabolitflusses zur Steigerung des Tocopherol-Gehaltes in Pflanzen durch Übeexpression einzelner Biosynthesegene ist bisher wenig bekannt. Lediglich WO 97/27285 beschreibt eine Modifikation des Tocopherol-Gehaltes durch verstärkte Expression bzw. durch Herunterregulation des Enzyms p-Hydroxyphenylpyruvatdioxyge-

nase (HPPD).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Entwicklung einer transgenen Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und Carotinoiden.

Die Aufgabe wurden überraschenderweise gelöst durch die Überexpression eines 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat

Sythase (DOXS) -Gens in den Pflanzen.

Um den Metabolit-Fluß aus dem Primärstoffwechsel in den Isoprenoid-Stoffwechsel zu verstärken, wurde die Bildung von IPP als allgemeines Ausgangssubstrat für alle plastidären Isoprenoide erhöht. Zu diesent Zweck wurde in Pflanzen die Aktivität der DOXS durch Überexpression des homologen Gens (Gen aus Orgnismus der selben Art) erhöht. Dies kann auch durch die Expression eines heterologen Gens (Gens aus entfernten Organismen) erreicht werden. Nukleotidsequenzen sind aus Arabidopsis thaliana DOXS (Acc. No. U 27099), Reis (Acc. No. AF024512) und Pfefferminze (Acc. No. AF019383) beschrieben.

In einem Ausführungsbeispiel wird das DOXS-Gen aus Arabidopsis thaliana (Seq-ID No.: 1; Mandel et al. Plant J. 9, 649–658 (1996); Acc. No. U27099) in transgenen Pflanzen verstärkt exprimiert. Eine Plastidenlokalisierung ist durch die in der Gensequenz enthaltenen Transitsignalsequenz gewährleistet. Auch geeignet als Expressionskassette ist eine DNA-Sequenz, die für ein DOXS-Gen codiert, das mit Seq-ID No. 1 hybridisiert und das aus anderen Organismen bzw. vor-

zugsweise aus anderen Pflanzen stammt.

Das nun vermehrt zur Verfügung stehende GGPP wird weiter in Richtung Tocopherole und Carotinoide umgesetzt. Die effiziente Bildung von Carotinoiden ist essentiell für die Photosynthese, wobei sie neben den Chlorophyllen als "Lichtsammler-Komplexe" zur besseren Ausnutzung der Photonenenergie dienen (Heldt, Pflanzenbiochemie. Spektrum Akademischer Verlag Heidelberg Berlin Oxford, 1996). Zusätzlich erfüllen Carotinoide wichtige Schutzfunktionen gegen Sauerstoff-Radikale wie den Singulett-Sauerstoff, den sie wieder in den Grundzustand zurückführen können (Asada, 1994; Demming-Adams und Adams, Trends in Plant Sciences 1; 21–26 (1996). Es wurde eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase defekte Arabidopsis thaliana Mutante isoliert, die einen "Albino-Phänotyp" zeigt (Mandel et al. 1996). Daraus ist abzuleiten, daß eine verringerte Menge an Carotinoiden in den Plastiden negative Auswirkungen auf die Pflanze hat.

Zusätzliche Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher die Entwicklung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.

Diese Aufgabe wurde gelöst durch die Expression eines DOXS-Gens aus Arabidopsis bzw. damit hybridisierenden DNA-Sequenzen und anschließende Testung von Chemikalien auf Hemmung der DOXS-Enzymaktivität.

Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt durch Transformation der Pflanzen mit einem das DOXS-Gen enthaltenden Konstrukt. Als Modellpflanzen für die Produktion von Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und Carotinoiden wurden Arabidopsis und Raps eingesetzt.

Die Klonierung des vollständigen DOXS-Gens aus Arabidopsis erfolgt über die Isolierung der für das DOXS-Gen

spezifischen cDNA (Seq-ID No.: 1).

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der DNA-Sequenz SEQ ID No. 1, die für eine DOXS oder deren funktionelles Äquivalent kodiert, zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K, Chlorophyll und/oder Carotinoid-Gehalt. Die Nukleinsäuresequenz kann dabei z. B. eine DNA- oder eine cDNA-Sequenz sein. Zur Insertion in eine Expressionskassette geeignete kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine DOXS kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Überproduktion von Tocopherol verleihen.

Die Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d. h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d. h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für das DOXS-Gen operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer requlativer Elemente derart, daß jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaic-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987) 8693–8711)

Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in den Tabak-Transformationsvektor pBinAR-Hyg eingebaut werden. Abb. 1 zeigt die Tabaktransformationsvektoren pBinAR-Hyg mit 35S-Promotor (A) bzw. pBinAR-Hyg mit samenspezifischem Promotor Phaseolin 796 (B):

- HPT: Hygromycin-Phosphotransferase
- OCS: Octopin-Synthase-Terminator
- PNOS: Nopalin-Synthase-Promotor
- außerdem sind solche Restriktionsschnittstellen eingezeichnet, die nur einmal den Vektor schneiden.

Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285–294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989), 2195–2202).

Die Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen DOXS-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren wie z. B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361–366), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesulfonamid-induzierbarer (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklininduzierbarer (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397–404), ein durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanoloder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können u. a. verwendet werden.

Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen die Biosynthese von Tocopherol bzw. dessen Vorstufen stattfindet.

Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989) 2445-245).

Mit Hilfe eines samenspezifischen Promotors konnte ein Fremdprotein stabil bis zu einem Anteil von 0,67% des gesamten löslichen Samenproteins in den Samen transgener Tabakpflanzen exprimiert werden (Fiedler und Conrad, Bio/Technology 10 (1995), 1090–1094). Die Expressionskassette kann daher beispielsweise einen samenspezifischen Promotor (bevorzugt den Phaseolin-Promotor (US 5504200), den USP- (Baumlein, H. et al. Mol. Gen. Genet. (1991) 225 (3), 459–467) oder LEB4-Promotor (Fiedler und Conrad, 1995)), das LEB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen und ein ER-Retentionssignal enthalten. Der Aufbau einer derartigen Kassette ist in der Abb. 1 schematisch beispielhaft dargestellt.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten DOXS-DNA Sequenz und vorzugsweise einer zwischen Promotor und DOXS-DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E. F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T. J. Silhavy, M. L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Insbesondere bevorzugt sind Sequenzen, die ein Targeting in den Apoplasten, in Plastiden, in die Vakuole, in das Mitochondrium, in das Endoplasmatische Retikulum (ER) oder durch ein Fehlen entsprechender operativer Sequenzen einen Verbleib im Kompartiment des Entstehens, dem Zytosol, gewährleisten (Kermode, Crit. Rev. Plant Sci. 15, 4 (1996), 285–423). Für die Menge der Proteinakkumulation in transgenen Pflanzen besonders förderlich erwiesen hat sich eine Lokalisation im ER (Schouten et al., Plant Mol. Biol. 30 (1996), 781–792).

35

Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren DNA-Sequenz für ein DOXS-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Besonders bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des DOXS-Gens in die Chloroplasten vom DOXS-Teil enzymatisch abgespalten werden. Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Transketolase (TK) oder einem funktionellen Äquivalent dieses Transitpeptids (z. B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase) abgeleitet ist.

Die inserierte Nukleotid-Sequenz kodierend für eine DOXS kann synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen DNA-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen DOXS-Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen. Im allgemeinen werden synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons erzeugt, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden. Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine DNA-Sequenz die für ein DOXS-Gen codiert und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z. B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primerrepair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Bei geeigneten Manipulationen, wie z. B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.

Von Bedeutung für den erfindungsgemäßen Erfolg kann u. a. das Anhängen des spezifischen ER-Retentionssignals SEKDEL sein (Schouten, A. et al. Plant Mol. Biol. 30 (1996), 781–792), die durchschnittliche Expressionshöhe wird damit verdreifacht bis vervierfacht. Es können auch andere Retentionssignale, die natürlicherweise bei im ER lokalisierten

pflanzlichen und tierischen Proteinen vorkommen, für den Aufbau der Kassette eingesetzt werden.

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984) 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

Eine Expressionskassette kann beispielsweise einen konstitutiven Promotor (bevorzugt den CaMV 35 S-Promotor), das LeB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen und das ER-Retentionssignal enthalten. Als ER-Retentionssignal wird bevorzugt die Aminosäuresequenz KDEL (Lysin, Asparaginsäure, Glutaminsäure, Leucin) verwendet.

Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein DOXS-Gen kodiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19, kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren. Mit einem solchen Vektor transformieren Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie z. B. von Tabakpflanzen, verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden. Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15–38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression eines DOXS-Gens enthalten.

Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine DOXS kodierenden DNA wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71–119 (1993) beschrieben.

Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u. a. pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen. Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll und Carotinoid-Gehaltes der Pflanze.

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch in den Blättern, in den Samen oder anderen Teilen der Pflanze erfolgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Expressionskassette kann darüberhinaus auch zur Transformation von Bakterien, Cyanobakterien, Hefen, filamentösen Pilzen und Algen mit dem Ziel einer Erhöhung der Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll und/oder Carotinoid-Produktion eingesetzt werden.

Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet. Es werden dabei die beschriebenen Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt. Geeignete Methoden sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone – die sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993) 128–143 sowie in Potrykus Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991) 205–225) beschrieben.

Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984) 8711).

Mit einer Expressionskassette transformierte Agrobakterien können ebenfalls in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie Getreide, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und den verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies, verwendet werden, z. B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

Funktionell äquivalente Sequenzen, die für ein DOXS-Gen kodieren, sind solche Sequenzen, welche trotz abweichender Nukleotidsequenz noch die gewünschten Funktionen besitzen. Funktionelle Äquivalente umfassen somit natürlich vorkommende Varianten der hierin beschriebenen Sequenzen sowie künstliche, z. B. durch chemische Synthese erhaltene, an den Kodon-Gebrauch einer Pflanze angepaßte, künstliche Nukleotid-Sequenzen.

Unter einem funktionellen Äquivalent versteht man insbesondere auch natürliche oder künstliche Mutationen einer ursprünglich isolierten für eine DOXS kodierende Sequenz, welche weiterhin die gewünschte Funktion zeigen. Mutationen umfassen Substitutionen, Additionen, Deletionen, Vertauschungen oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste. Somit werden beispielsweise auch solche Nukleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung mit umfaßt, welche man durch Modifikation der DOXS-Nukleotidsequenz erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z. B. die weitere Eingrenzung der darin enthaltenen kodierenden Sequenz oder z. B. auch die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnittstellen sein.

Funktionelle Äquivalente sind auch solche Varianten, deren Funktion, verglichen mit dem Ausgangsgen bzw. Genfragment, abgeschwächt oder verstärkt ist.

Außerdem sind artifizielle DNA-Sequenzen geeignet, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschte Eigenschaft beispielsweise der Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes in der Pflanze durch Überexpression des DOXS-Gens in Kulturpflanzen vermitteln. Solche artifiziellen DNA-Sequenzen können beispielsweise durch Rückübersetzung mittels Mole-

cular Modelling konstruierter Proteine, die DOXS Aktivität aufweisen oder durch in vitro-Selektion ermittelt werden. Besonders geeignet sind kodierende DNA-Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäß der für die Wirtspflanze spezifischen Kodon-Nutzung erhalten wurden. Die spezifische Kodon-Nutzung kann ein mit pflanzengenetischen Methoden vertrauter Fachmann durch Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der zu transformierenden Pflanze leicht ermitteln.

Als weitere geeignete äquivalente Nukleinsäure-Sequenzen sind zu nennen Sequenzen, welche für Fusionsproteine kodieren, wobei Bestandteil des Fusionsproteins ein pflanzliches DOXS-Polypeptid oder ein funktionell äquivalenter Teil, davon ist. Der zweite Teil des Fusionsproteins kann z. B. ein weiteres Polypeptid mit enzymatischer Aktivität sein oder eine antigene Polypeptidsequenz mit deren Hilfe ein Nachweis auf DOXS-Expression möglich ist (z. B. myc-tag oder his-tag). Bevorzugt handelt es sich dabei jedoch um eine regulative Proteinsequenz, wie z. B. ein Signal- oder Transitpeptid, das das DOXS-Protein an den gewünschten Wirkort leitet.

Gegenstand der Erfindung sind aber auch die erfindungsgemäß erzeugten Expressionsprodukte sowie Fusionsproteine aus einem Transitpeptid und einem Polypeptid mit DOXS-Aktivität.

Erhöhung des Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll und/oder Carotinoid-Gehaltes bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten Biosyntheseleistung dieser Verbindungen durch funktionelle Überexpression des DOXS-Gens in der Pflanze gegenüber der nicht gentechnisch modifizierten Pflanze für die Dauer mindestens einer Pflanzengeneration.

Der Biosyntheseort von Tocopherol ist im allgemeinen das Blattgewebe, so daß eine blattspezifische Expression des DOXS-Gens sinnvoll ist. Es ist jedoch naheliegend, daß die Tocopherol-Biosynthese nicht auf das Blattgewebe beschränkt sein muß, sondern auch in allen übrigen Teilen der Pflanze – beispielsweise in fetthaltigen Samen – gewebespezifisch erfolgen kann.

Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression des exogenen DOXS-Gens von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert erscheinen.

Die Wirksamkeit der Expression des transgen exprimierten DOXS-Gens kann beispielsweise in vitro durch Sproßmeristemvermehrung ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression des DOXS-Gens und deren Auswirkung auf die Tocopherol-Biosyntheseleistung an Testpflanzen in Gewächshausversuchen getestet werden.

25

35

50

55

65

Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz SEQ ID No.1 oder eine mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz, sowie transgene Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z. B. Gerste, Weizen, Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

Pflanzen im Sinne der Erfindung sind mono- und dikotyle Pflanzen oder Algen.

Um effiziente Hemmstoffe der DOXS finden zu können, ist es notwendig, geeignete Testsysteme, mit denen Inhibitor-Enzym-Bindungsstudien durchgeführt werden können, zur Verfügung zu stellen. Hierzu wird beispielsweise die komplette cDNA-Sequenz der DOXS aus Arabidopsis in einen Expressionsvektor (pQE, Qiagen) kloniert und in E. coli überexprimiert.

Das mit Hilfe der Expressionskassette exprimierte DOXS-Protein eignet sich besonders zur Auffindung von für die DOXS spezifischen Hemmstoffen.

Dazu kann die DOXS beispielsweise in einem Enzymtest eingesetzt werden, bei dem die Aktivität der DOXS in Anund Abwesenheit des zu testenden Wirkstoffs ermittelt wird. Aus dem Vergleich der beiden Aktivitätsbestimmungen läßt sich eine qualitative und quantitative Aussage über das Hemmverhalten des zu testenden Wirkstoffes machen. Methoden zur Aktivitätsbestimmung der DOXS sind beschrieben (Putra et. al., Tetrahedron Letters 39 (1998), 23–26; Sprenger et al., PNAS 94 (1997), 12857–12862).

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Testsystems kann eine Vielzahl von chemischen Verbindungen schnell und einfach auf hemmende Eigenschaften überprüft werden. Das Verfahren gestattet es, reproduzierbar aus einer großen Anzahl von Substanzen gezielt solche mit großer Wirkstärke auszuwählen, um mit diesen Substanzen anschließend weitere, dem Fachmann geläufige vertiefte Prüfungen durchzuführen.

Durch Überexpression der für eine DOXS kodierenden Gensequenz Seq ID NO: 1 in einer Pflanze kann prinzipiell eine erhöhte Resistenz gegenüber Inhibitoren der DOXS erreicht werden. Die derart hergestellten transgenen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

- Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder eine mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzen einbringt.
- Verwendung einer Pflanze zur Herstellung pflanzlicher DOXS.
- Verwendung der Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Resistenz gegenüber Inhibitoren der DOXS durch verstärkte Expression einer DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder eine mit dieser hybridisierenden DNA Sequenz.
- Verwendung der DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K, Chlorphyll und/oder Carotinoid-Gehalt durch Expression einer DOXS DNA-Sequenz in Pflanzen.
- Verwendung der Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder eine mit dieser hybridisierenden DNA Sequenz zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.

Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Allgemeine Klonierungsverfahren

Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung durchgeführten Klonierungsschritte wie z. B. Restriktionsspaltungen, Agarose-Gelelektrophorese, Reinigung von DNA-Fragmenten, Transfer von Nukleinsäuren auf Nitrozellulose und Nylonmembranen, Verknüpfen von DNA-Fragmenten, Transformation von E. coli Zellen, Anzucht von Bakterien, Vermehrung von Phagen und Sequenzanalyse rekombinanter DNA wurden wie bei Sambrook et al. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press; ISBN 0-87969-309-6) beschrieben durchgeführt.

Die im folgenden verwendeten Bakterienstämme (E. coli, XL-I Blue) wurden von Stratagene bezogen. Der zur Pflanzentransformation verwendete Agrobakterienstamm (Agrobacteriuzn tumefaciens, C58C1 mit dem Plasmid pGV2260 oder pGV3850kann) wurde von Deblaere et al. in (Nucl. Acids Res. 13 (1985) 4777) beschrieben. Alternativ können auch der Agrobakterienstamm LBA4404 (Clontech) oder andere geeignete Stämme eingesetzt werden. Zur Klonierung können die Vektoren pUCl9 (Yanish-Perron, Gene 33 (1985), 103–119) pBluescript SK- (Stratagene), pGEM-T (Promega), pZerO (Invitrogen), pBinl9 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711–8720) und pBinAR (Höfgen und Willmitzer, Plant Science 66 (1990), 221–230) benutzt werden.

Sequenzanalyse rekombinanter DNA

Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463–5467).

Beispiel 1

Herstellung der Arabidopsis thaliana DOXS-Transformationskonstrukte

Das Arabidopsis thaliana DOXS Gen wurde wie in Mandel et al. (1996) beschrieben als vollständige cDNA in den Vektor pEluescript KS- (Stratagene) kloniert.

Zur Herstellung von Überexpressionskonstrukten wurde ein 2.3 kb Fragment (mit F-23-C bezeichnet) über die pBluescript KS- HincII und SacI Schnittstellen isoliert. Diese Sequenz enthält die vollständige DOXS-cDNA vom ATG-Startcodon bis zur EcoRI-Schnittstelle, die 80 bp stromabwärts des Stopcodons liegt. Dieses Fragment wurde über die Schnittstellen SmaI und SacI in den pBIN19 Vektor (Abb. 2) kloniert (Bevan et al., Nucl.Acid Res. 12,8711 (1980), der den 35S Promotor des Cauliflower Mosaik Virus (Franck et al., Cell 21 (1), 285–294 (1980) dreimal hintereinander angeordnet enthält.

Zur Herstellung von Antisense-Konstrukten wurde entweder die vollständige cDNA (mit F-23-C bezeichnet) oder ein 700 bp Fragment der 5'-Region in den oben erwähnten pBIN19-Vektor kloniert. Die vollständige DOXS-cDNA wurde über KpnI und SpeI aus dem Polylinker des pBluescript KS- isoliert und in die pBIN19-Polylinker-Schnittstellen XbaI und KpnI kloniert (Abb. 3). Zur Klonierung des 700 bp Fragments wurde die cDNA mit Hilfe der EcoRV Schnittstelle, die an Position 701 der cDNA liegt und der pBS KS-lokalisierten Smal Schnittstelle verdaut. Das entstandene Fragment wurde in den Vektor pBS KS-subkloniert und erneut über die EcoRV und Smal Schnittstellen in den oben beschriebenen pBIN19-Vektor in Antisense-Orientierung kloniert. Die Transformationen von Arabidopsis thaliana Pflanzen mit den oben beschriebenen Konstrukten erfolgten mit Agrobakterium tumefaciens mit der Vakuum-Infiltrationsmethode (Bent et al., Science 265(1994), 1856–1860). Mehrere unabhängige Transformanden wurden pro Konstrukt isoliert. Jeder Buchstabe (siehe Tabelle 1) bedeutet eine unabhängige transfomierte Linie. Aus der daraus erhaltenen T1-Generation wurden Pflanzen auf Homo-oder Heterozygotie untersucht. Mehrere Pflanzen jeder Linie wurden gekreuzt, um eine Segregationsanalyse durchzuführen. Die Nummer in der Tabelle 1 entspricht der individuellen Pflanze, welche für weitere Analysen ausgewählt wurde. Es wurden sowohl homo- als auch heterozygote Linien erhalten. Die Segregationsanalyse der erhaltenen Linien ist in der folgenden Tabelle 1 dargestellt:

50

15

25

55

60

Tabelle 1

Segregationsanalyse der transgenen DOXS-T2-Pflanzen

LINIEN	SEGREGATION	
A9	75%	
A19	100%	
B11	75%	
B4	100%	
C2	100%	
D3	75%	-
D17	100%	1
E9	75%	
E14	100%	
F9	75%	
F14	100%	
	Beispiel 2	
	Nachweis erhöhter DOXS-RNA-Mengen in	transgenen Pflanzen
strukt besitzen, wurde i	nach der Methode von Logeman et al., Anal.Big	Linien, welche das DOXS-Überexpressionskon- ochem. 163, 16–20 (1987) extrahiert, in einem olangen DOXS-Fragment als Sonde hybridisiert

Beispiel 3

35

Nachweis erhöhter DOXS-Protein-Mengen in transgenen Pflanzen

Gesamtprotein (Abb. 5) aus 15 Tage alten Keimlingen verschiedener, unabhängiger transgener Pflanzen, welche das DOXS-Überexpressionskonstrukt besitzen, wurde isoliert und mit einem polyklonalen Anti-DOXS-Antikörper (IgG) in 40 einer Westernanalyse detektiert (Abb. 6).

Beispiel 4

Messung des Carotinoid- und Chlorophyllgehalts

45

Die Bestimmung der Gesamtcarotinoid- und Chlorophyllmengen wurde wie in Lichtenthaler und Wellburn (1983) beschrieben mit 100% Acetonextrakten durchgeführt. Die Ergebnisse der Mehrfachmessungen der transgenen Linien, welche das DOXS-Überexpressionskonstrukt besitzen, sind in der folgenden Tabelle 2 dargestellt.

55

50

65

(Abb. 4).

Tabelle 2

Gesamtcarotinoid- und Chlorophyllgehalt der transgenen DOXS-Linien

5	LINIE	% GESAMT CHLORO- PHYLLE	% GESAMT CAROTINOIDE
Ī	clal Mutante	5	5
	Wild Typ	100	100
10	B-4	86	89
	B-11	84	90
	C-2	98	107
15	D-3	128	135
	D-17	136	149
	E-14	121	139
20	F-7	80	90
	F-14	85	107

25

Beispiel 5

Tansformation von Raps

Die Herstellung der transgenen Rapspflanzen orientiert sich an einem Protokoll von Bade, JB und Damm, B (in Gene, Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30–38), in welchem auch die Zusammensetzung der verwendeten Medien angegeben sind. Die Transformationen erfolgten mit dem Agrobacterium Stamm LBA4404 (Clontech). Als binäre Vektoren wurden die bereits oben beschriebenen pBIN19-Konstrukte mit der gesamten DOXS-cDNA verwendet. In diesen pBIN-Vektoren wurde die NOS-Terminatorsequenz durch die OCR-Terminatorsequenz ersetzt. Brassica napus Samen wurden mit 70% (v/v) Ethanol oberflächensteril gemacht, 10 min in 55°C H₂O gewaschen, in 1% iger Hypochlorit-Lösung (25% v/v Teepol, 0,1% v/v Twenn 20) für 20 min inkubiert und sechsmal mit sterilem H₂O für jeweils 20 min gewaschen. Die Samen wurden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10–15 Samen in einem Glasskolben mit 15 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht. Von mehreren Keimlingen (ca. 10 cm groß) wurden die Wurzeln und Apices entfernt und die verbleibenden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explante werden 30 min mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einen 300 ml Kolben überführt. Nach Zugabe von 100 ml Kallus-Induktionsmedium wurden die Kulturen für 24 h bei 100 U/min inkubiert.

Vom Agrobacterium-Stamm wurde eine Übernachtkultur bei 29°C in LB mit Kanamycin (20 mg/l) angesetzt, davon 2 ml in 50 ml LB ohne Kanamycin für 4 h bei 29°C bis zu einer OD600 von 0,4–0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung der Kultur bei 2000 U/min für 25 min wurde das Zellpellet in 25 ml Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wurde durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD600 von 0.3 eingestellt.

Aus den Raps-Explanten wurde das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobacterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wurde entfernt, die Raps-Explante für 1 min mit 50 ml Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschließend 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wurde für 24 h auf einem Rotationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wurde durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explante zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Waschmedium bei 100 U/min gewaschen. Das Waschmedium mit den Explanten wurde in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten entfernt. Zur Regeneration wurden jeweils 20–30 Explanten in 90 mm Petrischalen überführt, welche 25 ml Sproß-Induktionsmedium mit Kanamycin enthielten. Die Petrischalen wurden mit 2 Lagen Leukopor verschlossen und bei 25°C und 2000 lux bei Photoperioden von 16/8 H inkubiert. Alle 12 Tage wurde die sich entwickelnden Kalli auf frische Petrischalen mit Sproß-Induktionsmedium überführt. Alle weiteren Schritte zur Regeneration ganzer Pflanzen wurde wie von Bade, J. B. und Damm, B. (in Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G.,eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30–38) beschrieben durchgeführt.

60

Beispiel 6

Steigerung der Tocopherolbiosynthese in Raps

65 Die cDNA der DOXS wurde mit einem CaMV35S-Promotor versehen und in Raps unter Verwendung des 35S-Promotors überexprimiert.

Parallel dazu wurde der samenspezifische Promotor des Phaseolingenes verwednet, um den Tocopherolgehalt spezifisch im Rapssamen zu erhöhen. Mit den entsprechenden Konstrukten transfomierte Rapspflanzen wurden im Gewächs-

haus angezogen. Anschließend wurde der α -Tocopherolgehalt der Gesamtpflanze bzw. der Samen der Pflanze bestimmt. In allen Fällen war die α -Tocopherolkonzentration im Vergleich zur nicht transfomierten Pflanze erhöht.

		SEQUENZPROTOKOLL	_
(1)	ALGEN	EINE INFORMATION:	5
	(i)	ANMELDER: (A) NAME: BASF AG (B) STRASSE: Carl-Bosch (C) ORT: Ludwigshafen (E) LAND: Germany (F) POSTLEITZAHL: 67056 (G) TELEPHON: 0621-60-52698	10
	(ii)	ANMELDETITEL: DOXS -	15
	(iii)	ANZAHL DER SEQUENZEN: 2	
	(iv)	COMPUTER-LESBARE FORM: (A) DATENTR GER: Floppy disk (B) COMPUTER: IBM PC compatible (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA)	20
(2)	INFO	RMATION ZU SEQ ID NO: 1:	25
	(i)	SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) L NGE: 2458 Basenpaare (B) ART: Nukleins, ure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	30
	(i,i)	ART DES MOLEKÈLS: cDNS	
	(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	35
	(iii)	ANTISENSE: NEIN	
	(vi)	URSPRŠNLICHE HERKUNFT: (B) STAMM: Arabidopsis thaliana	40
	(vii)	UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: F-23-C	
	(ix)	MERKMALE: (A) NAME/SCHLŠSSEL: CDS (B) LAGE: 12154	45
	(x)	VER™FFENTLICHUNGSINFORMATION: .(A) AUTORS: Mandel, MA Feldmann, KA Herrera-Estrella, L Rocha-Sosa, M Leon, P	50
		 (B) TITEL: CLA 1, a novel gene required for chloroplast development, is highly conserved in evolution. (C) ZEITSCHRIFT: Plant Journal (D) BAND: 9 (F) SEITEN: 649-658 (G) DATUM: 1996 	55
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	60
Me	G GCT t Ala 1	TCT TCT GCA TTT GCT TTT CCT TCT TAC ATA ATA ACC AAA GGA Ser Ser Ala Phe Ala Phe Pro Ser Tyr Ile Ile Thr Lys Gly 5 10 15	
GG.	A CTT	TCA ACT GAT TCT TGT AAA TCA ACT TCT TTG TCT TCT AGA Ser Thr Asp Ser Cys Lys Ser Thr Ser Leu Ser Ser Ser Arg	65

										TGT Cys							144
5										TGT Cys							192
10										ACT Thr							240
15										TCT Ser 90						Gln	288
										ATC Ile							336
20										GTT Val							384
25							-			GAC Asp							432
30	Gly 145	His	Gln	Ser	Tyr	Pro 150	His	Lys	Ile	CTT Leu	Thr 155	G1y	Arg	Arg	Gly	Lys 160	480
										CTC Leu 170						CGA Arg	528
35										ACT Thr						ACA Thr	576
40										GGA Gly						AAG Lys	624
45										GAT Asp						GGA Gly	672
	_									GGA Gly						ATG Met 240	720
50										GTC Val 250							768
55										GCA Ala							816
60	CGG Arg	TTA Leu	CAG Gln 275	TCT Ser	AAC Asn	CCG Pro	GCT Ala	CTC Leu 280	AGA Arg	GAG Glu	TTG Leu	AGA Arg	GAA Glu 285	GTC Val	GCA Ala	AAG Lys	864
	GGT Gly	ATG Met 290	ACA Thr	AAG Lys	CAA Gln	ATA Ile	GGC Gly 295	GGA Gly	CCA Pro	ATG Met	CAT	CAG Gln 300	TTG Leu	GCG Ala	GCT Ala	AAG Lys	912

	GAT Asp																960	
	GAA Glu																1008	5
	GAT Asp																1056	10
	GGA Gly																1104	15
	TAC Tyr 370																1152	
	CCA Pro																1200	20
	ACA Thr																1248	25
	GAT Asp																1296	30
	CTC Leu																1344	
	GAA Glu 450																1392	35
	AAA Lys														TAT Tyr 480	٠	1440	40
	CAG Gln														TTT		1488	45
	ATG Met		Arg		Gly	Leu	Val	Gly	Ala	Asp		Pro		His			1536	
Gly	Ala	Phe 515	Asp	Val	Thr	Phe	Met 520	Ala	Cys	Leu	Pro	Asn 525	Met	Ile			1584	50
ATG Met	GCT Ala 530	CCA Pro	TCA Ser	GAT Asp	GAA Glu	GCA A1a 535	GAT Asp	CTC Leu	TTT Phe	AAC Asn	ATG Met 540	GTT Val	GCA Ala	ACT Thr	GCT Ala		1632	55
GTT Val 545	GCG Ala	ATT Ile	GAT Asp	GAT Asp	CGT Arg 550	CCT Pro	TCT	TGT Cys	TTC Phe	CGT Arg 555	TAC Tyr	CCT Pro	AGA Arg	GGT Gly	AAC Asn 560	٠	1680	.
GGT Gly	ATT Ile	GGA Gly	GTT Val	GCA Ala 565	Leu	CCT Pro	Pro	GGA Gly	AAC Asn 570	AAA Lys	GGT Gly	GTT Val	CCA Pro	ATT Ile 575	GAG Glu		1728	60

1776

ATT GGG AAA GGT AGA ATT TTA AAG GAA GGA GAG AGA GTT GCG TTG TTG

	Ile	Gly	Lys	580	Arg	Ile	Leu	Lys	Glu 585	Gly	Glu	Arg	Val	A1a 590	Leu	Leu	
5	GGT Gly	TAT Tyr	GGC G1 y 59 5	TCA Ser	GCA Ala	GTT Val	CAG Gln	AGC Ser 600	TGT Cys	TTA Leu	GGA Gly	GCG Ala	GCT Ala 605	GTA Val	ATG Met	CTC Leu	1824
10	GAA Glu	GAA Glu 610	CGC Arg	GGA Gly	TTA Leu	AAC Asn	GTA Val 615	ACT Thr	GTA Val	GCG Ala	GAT Asp	GCA Ala 620	CGG Arg	TTT Phe	TGC Cys	AAG Lys	1872
15	CCA Pro 625	TTG Leu	GAC Asp	CGT Arg	GCT Ala	CTC Leu 630	ATT Ile	CGC Arg	AGC Ser	TTA Leu	GCT Ala 635	AAG Lys	TCG Ser	CAC His	GAG Glu	GTT Val 640	1920
					GAA Glu 645												1968
20	GTT Val	CAG Gln	TTT Phe	CTT Leu 660	GCT Ala	CTC Leu	GAT Asp	GGT Gly	CTT Leu 665	CTT Leu	GAT Asp	GGC Gly	AAA Lys	CTC Leu 670	AAG Lys	TGG Trp	2016
25					CTG Leu												2064
30					GAA Glu												2112
					ATC Ile									TGA	GAGT	AAG	2161
35	AATO	TGT	rgg (CTAA	AACAT	TA TO	STAT	ACAA	A CAC	CTCT	TAA	GCA/	ACCC	AAG (STTTC	CTTCTA	2221
	AGT	ACTG2	ATC 2	AGAA:	rtcc	cg co	CCGA	GAAGT	r cc:	rttg	GCAA	CAG	CTATA	ATA ?	ratt:	TACTAA	2281
40	GATT	rgtg <i>i</i>	AAG A	AGAA	AGGCZ	AA AC	GCA/	AAGGT	TG:	rgcaz	AAGA	TTAC	GTAT!	TAT A	AGATA	AAAACT	2341
40	GGT	ATTTO	GTT :	rt _e ct?	AATT	A TI	GGATT	rgtgz	A TG	GAT	CGTG	TTGT	racca	AT !	AACTA	AACATC	2401
	TTGT	[AAA]	ATC A	AATT?	ACTCI	rc Ti	rgtg <i>i</i>	ATCTT	CAI)AATA	CTT	GAG	rgac <i>i</i>	AAA A	LAAA	AAA	2458
45	(2)	INFO	ORMA!	rion	ZU S	SEO I	ED NO); 2:									
					ENZ (_											
50			(1	A) L B) Al	NGE: RT: A	: 717 Amino	7 Ami	inos, re		ı		•					
		(ii)	AR!	r DE	S MOI	LEKŠI	LS: 1	Prote	ein								
		(xi)	SE(QUEN	ZBESC	CHRE	EBUNG	G: SI	EQ II	0и с	: 2:						
55	Met 1	Ala	Ser	Ser	Ala 5	Phe	Ala	Phe	Pro	Ser 10	Tyr	Ile	Ile	Thr	Lys 15	Gly	
	Gly	Leu	Ser	Thr 20	Asp	Ser	Cys	Lys	Ser 25	Thr	Ser	Leu	Ser	Ser 30	Ser	Arg	
60	Ser	Leu	Val 35	Thr	Asp	Leu	Pro	Ser 40	Pro	Cys	Leu	Lys	Pro 45	Asn	Asn	Asn	
65	Ser	His 50	Ser	Asn	Arg	Arg	Ala 55	Lys	Val	Cys	Ala	Ser 60	Leu	Ala	Glu	Lys .	

Gly 65	Glu	Tyr	Tyr	Ser	Asn 70	Arg	Pro	Pro	Thr	Pro 75	Leu	Leu	Asp	Thr	Ile 80			
Asn	Tyr	Pro	Ile	His 85	Met	Lys	Asn	Leu	Ser 90	Val	Lys	Glu	Leu	Lys 95	Glņ			5
Leu	Ser	Asp	Glu 100	Leu	Arg	Ser	Asp	Val 105	Ile	Phe	Asn	Val	Ser 110	Lys	Thr			
Gly	Gly	His 115	Leu	Gly	Ser	Ser	Leu 120	Gly	Val	Va1	Glu	Leu 125	Thr	Val	Ala			10
Leu	His 130	Tyr	Ile	Phe	Asn	Thr 135	Pro	Gln	Asp	Lys	Ile 140	Leu	Trp	Asp	Val			
Gly 145	His	Gln	Ser	Tyr	Pro 150	His	Lys	Ile	Leu	Thr 155	Gly	Arg	Arg	Gly	Lys 160			15
Met	Pro	Thr	Met	Arg 165	Gln	Thr	Asn	Gly	Leu 170	Ser	Gly	Phe	Thr	Lys 175	Arg			20
Gly	Glu	Ser	G1u 180	His	Asp	Cys	Phe	Gly 185	Thr	Gly	His	Ser	Ser 190	Thr	Thr			20
Ile	Ser	Ala 195	Gly	Leu	Gly	Met	Ala 200	Val	Gly	Arg	Asp	Leu 205	Lys	Gly	Lys			25
Asn	Asn 210	Asn	Val	Val	Ala	Val 215	Ile	Gly	Asp	Gly	Ala 220	Met	Thr	Ala	Gly			
Gln 225	Ala	Tyr	Glu	λla	Met 230	Asn	Asn	Ala	Gly	Tyr 235	Leu	Asp	Ser	Asp	Met 240			30
Ile	Val	Ile	Leu	Asn 245	Asp	Asn	Lys	Gln	Val 250	Ser	Leu	Pro	Thr	Ala 255	Thr			
Leu	Asp	Gly	Pro 260		Pro	Pro	Val	Gly 265	Ala	Leu	Ser	Ser	Ala 270	Leu	Ser			35
Arg	Leu	Gln 275		Asn	Pro	Ala	Leu 280	Arg	Glu	Leu	Arg	G1 u 285		Ala	Lys			
Gly	Met 290		Lys	Gln	Ile	Gly 295	Gly	Pro	Met	His	G1n 300		Ala	Ala	Lys			40
Val 305		Val	Tyr	Ala	Arg 310		Met	Ile	Ser	Gly 315		Gly	Ser	Ser	Leu 320	٠.		45
Phe	Glu	Glu	Leu	Gly 325		Tyr	Tyr	Ile	Gly 330		Val	Asp	Gly	His 335	Asn			
Ile	Asp	Asp	Leu 340		Ala	Ile	Leu	Lys 345		Val	Lys	Ser	Thr 350		Thr			50
Thr	Gly	Pro 355		Leu	Ile	His	Val 360		Thr	Glu	Lys	Gly 365	_	Gly	Tyr			
Pro	Tyr 370		Glu	Arg	Ala	Asp 375		Lys	Tyr	His	G1y 380		Val	Lys	Phe			55
Asp 385		Ala	Thr	Gly	Arg 390		Phe	Lys	Thr	Thr 395		Glu	Thr	Gln	Ser 400	•		
Tyr	Thr	Thr	Туг	Phe 405		Glu	Ala	Leu	Val 410		Glu	Ala	Glu	Val 415	Asp			60
Lys	Asp	Va1	Val 420		Ile	His	Ala	Ala 425		Gly	Gly	Gly	7 Thr 430		Leu		•	

	Asn	Leu	Phe 435	Gln	Arg	Arg	Phe	Pro 440	Thr	Arg	Суs	Phe	Asp 445	Val	Gly	Ile
5	Ala	Glu 450	Gln	His	Ala	Val	Thr 455	Phe	Ala	Ala	Gly	Leu 460	Ala	Cys	Glu	Gly
	Leu 465	Lys	Pro	Phe	Cys	Ala 470	Ile	Tyr	Ser	Ser	Phe 475	Met	Gln	Arg	Ala	Tyr 480
10	Asp	Gln	Val	Val	His 485	Asp	Val	Asp	Leu	Gln 490	Lys	Leu	Pro	Val	Arg 495	Phe
	Ala	Met	Asp	Arg 500	Ala	Gly	Leu	Val	Gly 505	Ala	Asp	Gly	Pro	Thr 510	His	Cys -
15	Gly.	Ala	Phe 515	Asp	Val	Thr	Phe	Met 520	Ala	Cys	Leu	Pro	Asn 525	Met	Ile	Val
20	Met	Ala 530	Pro	Ser	Asp	Glu	A1a 535	Asp	Leu	Phe	Asn	Met 540	Val	Ala	Thr	Ala
20	Val 545	Ala	Ile	Asp	Asp	Arg 550	Pro	Ser	Суѕ	Phe	Arg 555		Pro	Arg	Gly	Asn 560
25	Gly	Ile	Gly	Va1	A1a 565	Leu	Pro	Pro	Gly	Asn 570	Lys	Gly	Va1	Pro	Ile 575	G1 u
	lle	Gly	Lys	Gly 580	Arg	Ile	Leu	Lys	Glu 585	Gly	G1 u	Arg	Val	Ala 590	Leu	Leu
30	Gly	Tyr	Gly 595	Ser	Ala	Val	Gln	Ser 600	Cys	Leu	Gly	Ala	Ala 605	Val	Met	Leu
	Glu	Glu 610	Arg	Gly	Leu	Asn	Val 615	Thr	Val	Ala	Asp	Ala 620	Arg	Phe	Cys	Lys
35	Pro 625	Leu	Asp	Arg	Ala	Leu 630	Ile	Arg	Ser	Leu	Ala 635	Lys	Ser	His	Glu	Val 640
	Leu	Ile	Thr	Val	Glu 645	Glu	Gly	Ser	Ile	Gly 650	Gly	Phe	Gly	Ser	His 655	Va1
40	Val	Gln	Phe	Leu 660	Ala	Leu	· Asp	Gly	Leu 665	Leu	Asp	Gly	Lys	Leu 670	Lys	Trp
45	Arg	Pro	Met 675	Val	Leu	Pro	Asp	Arg 680	Tyr	Ile	Asp	His	Gly 685	Ala	Pro	Ala
45	Asp	Gln 690	Leu	Ala	Glu	Ala	Gly 695	Leu	Met	Pro	Ser	His 700	Ile	Ala	Ala	Thr
50	Ala 705	Leu	Asn	Leu	Ile	Gly 710	Ala	Pro	Arg	Glu	Ala 715	Leu	Phe			

Patentansprüche

- Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt.
 - 2. Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und/oder Carotinoiden.
 - 3. Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhte Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz in Pflanzen exprimiert wird.
 - 4. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend einen Promotor und eine DNA-Sequenz in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.
- 5. Verfahren zur Transformation von Pflanzen gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Transformation mit Hilfe des Stammes Agrobacterium tumefaciens, der Elektroporation oder der particle bombardment Methode erfolgt.
 - 6. Pflanze mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll und/oder Carotinoid-Gehalt enthaltend eine Expres-

55

60

sionskassette gemäß Anspruch 4.

- 7. Pflanze nach Anspruch 6, ausgewählt aus der Gruppe Soja, Canola, Gerste, Hafer, Weizen, Raps, Mais oder Son-
- Verwendung der SEQ ID No. 1 zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.
 Testsystem basierend auf der Expression einer Expressionskassette gemäß Anspruch 4 zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.
- 10. Verwendung einer Pflanze enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Herstellung pflanzlicher DOXS.

 6 F	
	
Hierzu 6 Seite(n) Zeichnungen	10

15

20

25

30

35

40

45

50

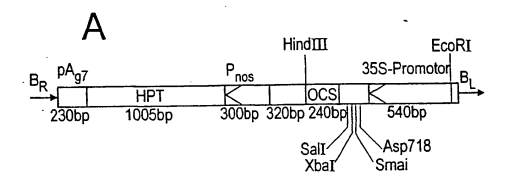
55

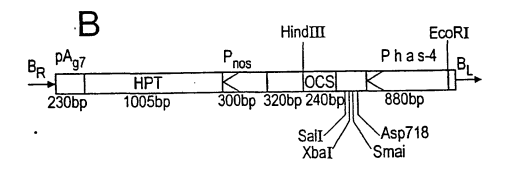
60

- Leerseite -

DE 198 35 219 A1 C 12 N 15/82 10. Februar 2000

Abbildung 1



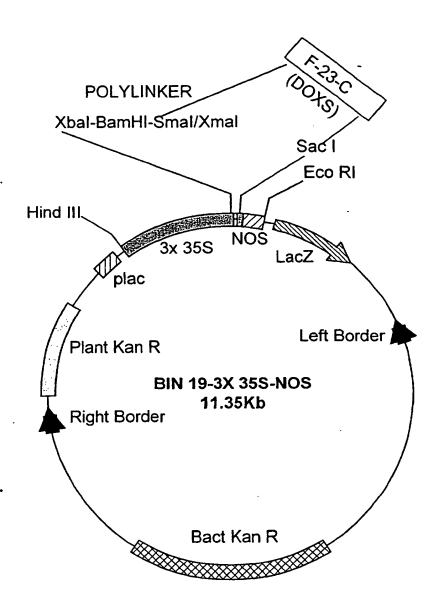


Nummer: Int. Cl.⁷:

Offenlegungstag:

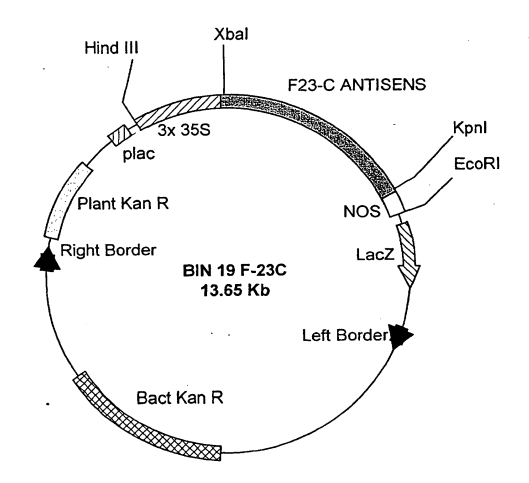
DE 198 35 219 A1 C 12 N 15/8210. Februar 2000

Abbildung 2



DE 198 35 219 A1 C 12 N 15/82 10. Februar 2000

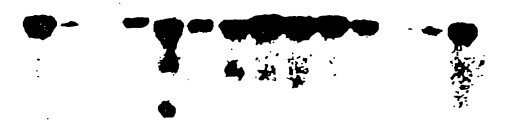
Abbildung 3



DE 198 35 219 A1 C 12 N 15/82 10. Februar 2000

Abb. 4: RNA Expressionslevel des DOXS-Gens

A9 WT WT B4 B11 C2 K14 E9 D17 D3 F9 A19



DE 198 35 219 A1 C 12 N 15/82 10. Februar 2000

Abb. 5: Protein-Mengen in transgenen Pflanzen

MW WT A19 B4 C2 D17 E14 F14 F7 D3



DE 198 35 219 A1 C 12 N 15/82 10. Februar 2000

Abb. 6: Westernanalyse

MW WT A19 B4 C2 D17 E14 F14 F7

